

L3 1 JP2002356632/PN

=> d all

L3 ANSWER 1 OF 1 JAPIO (C) 2005 JPO on STN
AN 2002-356632 JAPIO <<LOGINID::20050517>>
TI RECORDING LIQUID
IN IIDA YASUHARU
PA TOYO INK MFG CO LTD
PI JP 2002356632 A 20021213 Heisei
AI JP 2001-142550 (JP2001142550 Heisei) 20010514
PRAI JP 2001-94607 20010329
SO PATENT ABSTRACTS OF JAPAN (CD-ROM), Unexamined Applications, Vol. 2002
IC ICM C09D011-00
ICS B41J002-01; B41M005-00; C09K011-06
ICA C07C049-92; C07F005-00
AB PROBLEM TO BE SOLVED: To provide recording liquid which gives a record emitting red light when exposing under ultraviolet rays and excellent in water resistance, sufficiently adheres even to a nonporous object, hardly has an odor, and is excellent in dryability and flammability resistance. SOLUTION: This recording liquid comprises 0.2-3 weight% europium-base fluorescent material, 3-15 weight% at least one resin having an acid value of 200-300 mgKOH/g and a weight average mol.weight of 500-5,000 and selected from the group consisting of a styrene/acrylic resin, a styrene/maleic acid resin, and an α -methylstyrene/styrene/acrylic resin, 20-50 weight% water, 10-60 weight% n-propyl alcohol, and 0-50 weight% ethanol.
COPYRIGHT: (C)2003,JPO

(19) 日本国特許庁 (J P)

(12) 公開特許公報 (A)

(11) 特許出願公開番号
特開2002-356632
(P 2 0 0 2 - 3 5 6 6 3 2 A)
(43) 公開日 平成14年12月13日 (2002. 12. 13)

(51) Int. Cl. ⁷	識別記号	F I	ターコード (参考)
C09D 11/00		C09D 11/00	2C056
B41J 2/01		B41M 5/00	E 2H086
B41M 5/00		C09K 11/06	4H006
C09K 11/06		C07C 49/92	4H048
// C07C 49/92		C07F 5/00	D 4J039
審査請求 未請求 請求項の数 5 O L (全 8 頁) 最終頁に続く			

(21) 出願番号	特願2001-142550 (P 2001-142550)	(71) 出願人	000222118 東洋インキ製造株式会社 東京都中央区京橋 2 丁目 3 番13号
(22) 出願日	平成13年 5 月14日 (2001. 5. 14)	(72) 発明者	飯田 保春 東京都中央区京橋二丁目 3 番13号 東洋イ ンキ製造株式会社内
(31) 優先権主張番号	特願2001-94607 (P2001-94607)		
(32) 優先日	平成13年 3 月29日 (2001. 3. 29)		
(33) 優先権主張国	日本 (J P)		
		最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 記録液

(57) 【要約】

【課題】 紫外線にて赤色に発光する耐水性の良好な記録物が得られ、非ポーラスな対象物に対しても、十分な密着性を有し、臭気が少なく、乾燥性に優れ、引火性に配慮した記録液を提供する。

【解決手段】 ユーロピウム系蛍光材料 0. 2 ～ 3 重量 %、酸価 2 0 0 ～ 3 0 0 KOHmg / g で重量平均分子量 5 0 0 ～ 5 0 0 0 の、スチレン-アクリル、スチレン-マレイン酸および α -メチルスチレン-スチレン-アクリルから選ばれる少なくとも一種の樹脂 3 ～ 1 5 重量 %、水 2 0 ～ 5 0 重量 %、n-プロピルアルコール 1 0 ～ 6 0 重量 %、エタノール 0 ～ 5 0 重量 % からなることを特徴とする記録液。

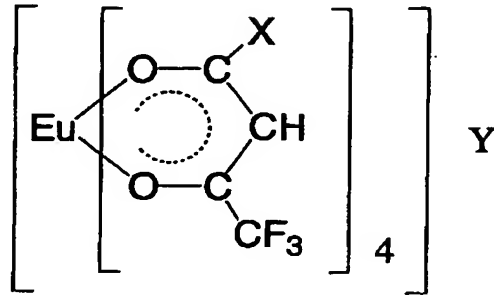
【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記式(1)にて示される蛍光材料0.2～3重量%、酸価200～300KOHmg/gで重量平均分子量500～5000の、スチレン-アクリル、スチレン-マレイン酸およびα-メチルスチレン-スチレン-アクリルから選ばれる少なくとも一種の樹脂3～

15重量%、水20～50重量%、n-プロピルアルコール10～60重量%、エタノール0～50重量%からなることを特徴とする記録液。

式(1)

【化1】



(式中、Xは、置換基を有してもよいメチル基、置換基を有してもよいフリル基、置換基を有してもよいフェニル基、置換基を有してもよいナフチル基、又は置換基を有してもよいチオニル基を表し、Yは、(n-C₄H₉)_n又は(H₂O)_nを表す。)

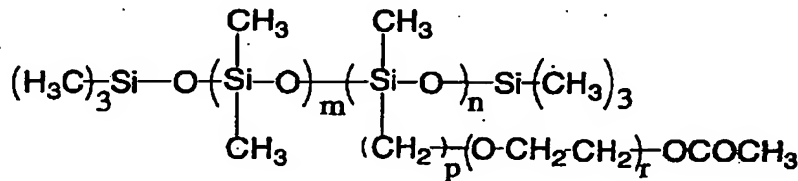
【請求項2】 更に、電導度調整剤を0.2～2重量%

を含む請求項1記載の記録液。

【請求項3】 更に、下記式(2)で示されるシリコン化合物を0.01～0.5重量%含有する請求項1または2記載の記録液。

式(2)

【化2】



(式中、mは40～50の整数、nは4～7の整数、pは1～5の整数、rは10～20の整数を表す。)

【請求項4】 水とn-プロピルアルコールとの比が、20～30:30～60である請求項1ないし3いずれか記載の記録液。

【請求項5】 水5～10重量%、n-プロピルアルコール95～70重量%およびエタノール0～50重量%からなる請求項1ないし4いずれか記載の記録液用希釈液。

【発明の詳細な説明】

【0001】

【産業上の技術分野】 本発明は、紫外線にて可視化する記録液(インキ)に関する。さらに詳しくは、紫外線にて赤色に発光するインクジェット用の記録液(インキ)およびその希釈液に関する。

【0002】

【従来の技術】 従来、種々の特殊用途において、可視光では確認がしにくい特殊な光によって可視化したり、センサーでの読み取りを可能にするインキの開発が行われている。このような用途には、蛍光増白剤のように紫色に発光するものが用いられていたが、蛍光増白剤は水

性の染料であるため耐水性に劣る欠点があった。又、蛍光増白剤は、発光が一般に紫色であり、紙、繊維等に広く用いられているため、それらの発光との区別がつけにくいという欠点もあった。

【0003】 特公昭54-22336号公報には、紫外線照射により赤橙色に発光するインキが記載されている。このインキは、水および親水性のグリコールエーテルを主体とするインキであり高速で印刷処理する用途においては、水の量が多くグリコールエーテル類の乾燥も遅いことから、十分な乾燥が得られなかった。とくに、被印刷物が、紙以外の非ポーラスなフィルム等の上への印字においては、特に十分な乾燥速度は得られなかった。

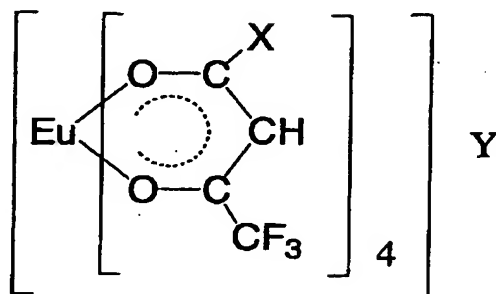
【0004】 特公平8-26264号公報には、紫外線にて赤橙色に発光する乾燥性の良好なインキが記載されている。これらは、溶剤として、キシレン、メチルエチルケトンを使用している。したがって、非ポーラスなフィルム等への密着、乾燥性が良好であるが、使用している溶剤は、水を含有せず引火性のある溶剤のみで構成されており、溶剤の臭気、取り扱い上の制約があった。

【0005】 特開2000-160083号公報には、

上記のメチルエチルケトンのような溶剤に代えてアルコールを70%以上使用するものであり、メチルエチルケトンに比較して臭気の少ないインキとなっている。しかしながら、このインキは引火性の溶剤であるアルコールのみからなり、引火性においてはメチルエチルケトンのインキと同様の取り扱いが必要であり、注意を要するものであった。

【0006】

【発明が解決しようとする課題】本発明は、紫外線にて赤色に発光する耐水性の良好な記録物が得られるインクジェット用記録液（インキ）を提供する。また、本発明は、非ポーラスな対象物に対しても、十分な密着性を有し、臭気が少なく、乾燥性に優れ、引火性に配慮した記録液を提供するものである。



【0009】（式中、Xは、置換基を有してもよいメチル基、置換基を有してもよいフリル基、置換基を有してもよいフェニル基、置換基を有してもよいナフチル基、又は置換基を有してもよいチオニル基を表し、Yは、 $(n-C, H,)$ 、N又は (H, O) nを表す。）

更に本発明は、更に、電導度調整剤を0.2～2重量%

【0007】

【課題を解決するための手段】すなわち、本発明は、下記式（1）にて示される蛍光材料0.2～3重量%、酸価200～300KOHmg / gで重量平均分子量500～5000の、スチレン-アクリル、スチレン-マレイン酸およびα-メチルスチレン-スチレン-アクリルから選ばれる少なくとも一種の樹脂3～15重量%、水20～50重量%、n-プロピルアルコール10～60重量%、エタノール0～50重量%からなることを特徴とする記録液に関する。

式（1）

【0008】

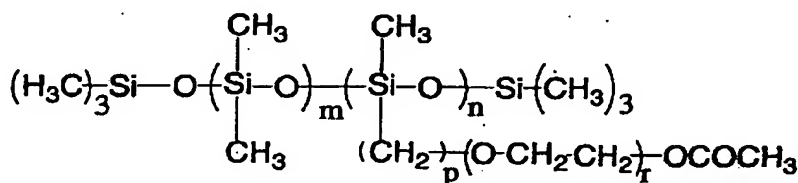
【化3】

を含む上記記録液に関する。

【0010】更に本発明は、更に、下記式（2）で示されるシリコン化合物を0.01～0.5重量%含有する上記記録液に関する。式（2）

【0011】

【化4】



【0012】（式中、mは40～50の整数、nは4～7の整数、pは1～5の整数、rは10～20の整数を表す。）更に本発明は、水とn-プロピルアルコールとの比が、20～30：30～60である上記記録液に関する。

【0013】更に本発明は、水5～10重量%、n-プロピルアルコール95～70重量%およびエタノール0～50重量%からなる上記記録液用希釈液に関する。

【0014】本発明の蛍光材料は、254nm～365nmの紫外線にて600～650nm、特に615nm付近に発光を有し、紫外線を照射しないときは着色していないため下地の紙等にて識別が容易にはできないものである。

【0015】本発明の蛍光材料は、式（1）に示されるように、テトラ-n-ブチルアンモニウム塩あるいは水を対イオンに有するユーロピウムの錯体であり、メチル基等の置換基としては低級アルキル基、フェニル基、ハロゲン原子、水酸基等がある。

【0016】本発明の蛍光材料の具体例としては、テトラ〔4, 4, 4-トリフルオロ-1-(2-フラニル)-1, 3-ブタンジオナート〕ユーロピウム錯体、テトラ〔4, 4, 4-トリフルオロ-1-フェニル-1, 3-ブタンジオナート〕ユーロピウム錯体、テトラ〔4, 4, 4-トリフルオロ-1-(2-チオニル)-1, 3-ブタンジオナート〕ユーロピウム錯体、テトラ〔4, 4, 4-トリフルオロ-1-ナフチル-1, 3-ブタン

ジオナート] ユーロピウム錯体、テトラ〔4, 4, 4-トリフルオロ-1-メチル-1, 3-ブタンジオナート] ユーロピウム錯体等があり、これらの化合物は、可視光で無色ないし淡黄色であり紫外光のもとでは赤色に発色する特性を有しており、発光強度が大きく、耐久性にも優れる。また、溶剤に対する溶解性も有している。

【0017】本発明の蛍光材料は、4, 4, 4-トリフルオロ-1-(2-フラニル)-1, 3-ブタンジオン化合物、4, 4, 4-トリフルオロ-1-フェニル-1, 3-ブタンジオン化合物、4, 4, 4-トリフルオロ-1-(2-チオニル)-1, 3-ブタンジオン化合物、4, 4, 4-トリフルオロ-1-ナフチル-1, 3-ブタンジオン化合物、4, 4, 4-トリフルオロ-1-メチル-1, 3-ブタンジエン化合物等のブタンジオン化合物と、過塩素酸ユーロピウムとを水酸化ナトリウムとともにアセトン中にて反応させることにより製造できる。

【0018】本発明の蛍光材料は、発光強度が強いので記録液中に0.2~3重量%用いることにより印字物としての所望の検知が可能である。これよりも少ないと発光の読み取りが十分でなく、また、これよりも多いと記録の跡が判別しやすくなってくる。記録液は、蛍光材料と溶剤とによりプリンターに適した記録液に調整できるが、被記録体に応じて溶剤の種類、バインダーの使用の有無、種類、量等の調整が可能である。また、プリンターの種類に応じて粘度、表面張力、電導度、乾燥性等の調節もできる。

【0019】また、本発明の記録液の特性は、プリンターによって適性が異なるが、一般に粘度0.8~15cps、表面張力20~55dyn/cmである。また、コンティニュアス方式のインクジェットインキに用いるときには0.1~20mSの電導度に調整する。

【0020】本発明の記録剤に用いる樹脂としては、紙への定着ばかりでなく、非ポーラスなフィルムに対しても良好な密着性を必要とするものである。このような樹脂としてスチレン-アクリル、スチレン-マレイン酸、 α -メチルスチレン-スチレン-アクリルの共重合体樹脂が用いられる。スチレン-アクリル樹脂および α -メチルスチレン-スチレン-アクリル樹脂中のアクリル成分は(メタ)アクリル酸もしくはそのアルキルエステルがある。

【0021】上記樹脂のなかで紙への定着性および非ポーラスなフィルムへの定着性および樹脂の透明性、また、水含有の溶剤系に溶解しながら、乾燥後の良好な耐水性を有し、プリンターでの吐出安定性を得るためには、スチレン-アクリルの樹脂が好ましい。さらに、 α -メチルスチレン-スチレン-アクリル酸の3元共重合体は、溶解性と密着性、耐水性のバランスに優れた記録液を形成することができる。

【0022】また、上記特性のバランスを良好とするた

めには、酸価200~300KOHmg/g、好ましくは220~260KOHmg/g、重量平均分子量500~5000、好ましくは1500~3500の上記樹脂を用いる。

【0023】本発明の記録液に使用する樹脂は、記録液中に3~15重量%、好ましくは5~15重量%用いる。この量よりも少ないと非浸透性の被記録体に対して十分な蛍光材料の定着ができない。また、この量よりも多くなると、記録液の粘度が高くなり、吐出安定性を低下させることがある。また、蛍光材料の周囲を樹脂層が厚く覆うことになり、化合物の発光の低下を招く恐れがあるばかりか、樹脂に起因する蛍光の発生も障害になる可能性がある。上記樹脂は、それを単独であるいは混合して用いられるが、定着性、記録液の粘度調整、溶解性等の調整用に下記のような樹脂を混合して用いることも可能である。これらの樹脂としては、本発明の混合溶剤に対する溶解性が良好であり、記録液の粘度を適度に調整できるものを選択する。このような目的として添加することの可能な樹脂としては、セルロース系、フェノール系、エポキシ系、エポキシフェノール系、ポリエステル系、ポリアミド系、ポリウレタン系、ブチラール系、シリコン系、ロジン、ロジン変性樹脂(フェノール変性、マレイン酸変性、フマル酸変性等)、アクリルアミド、アルキッド系、シェラック系等の溶剤に対して溶解性の良好な樹脂が例示できる。これらの樹脂は0~3重量%が必要に応じて用いられる。

【0024】本発明の記録液に使用する溶剤としては、蛍光材料の溶解性に優れ、臭気および衛生性の観点からアルコール系の溶剤が好ましい。また、引火性の配慮から、かつ蛍光材料の溶解性および被記録材への乾燥性、密着性のバランスを考慮して水を混合する。このような混合の溶剤組成として、水、n-プロピルアルコール混合系、または水、n-プロピルアルコールおよびエタノール混合系とする。エタノールおよび水を多くすると樹脂の溶解性を低下させ樹脂の析出を誘発させることがある。したがって、安定な記録液とするために、水20~50重量部に対して、n-プロピルアルコール10~60重量部、エタノール0~50重量部として調整する。この調整により、蛍光材料および樹脂の良好な溶解性を維持し、被印刷体での良好な乾燥性および臭気の少なく、引火性および衛生性で好ましい記録液となる。

【0025】なお、これらの溶剤に、樹脂および蛍光材料の溶解安定性を増加させるため、N-メチル-2-ピロリドン、 γ -ブチラクトン等のような溶剤を0~5重量%の範囲で併用することができる。しかしながら、これらの使用は、蛍光材料の溶解性を向上させるが、乾燥性の低下を招くこともあり、高速の乾燥性を必要とするときはこの使用を最小限とする。

【0026】また、本発明の記録液にはインキの循環、あるいは移動、また、記録液の製造時の泡の発生を防止

するため消泡剤を添加することもできる。更に、記録液の吐出安定性、記録画像の向上のため、下記のような界面活性剤を加えて用いることもできる。このような界面活性剤としては、アニオン性、非イオン性、カチオン性、両イオン性活性剤を用いることができる。

【0027】アニオン性活性剤としては、脂肪酸塩、アルキル硫酸エステル塩、アルキルアリアルスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、ジアルキルスルホン酸塩、ジアルキルスルホコハク酸塩、アルキルジアリアルエテルジスルホン酸塩、アルキルリン酸塩、ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸塩、ポリオキシエチレンアルキルアリアルエーテル硫酸塩、ナフタレンスルホン酸フォルマリン縮合物、ポリオキシエチレンアルキルリン酸エステル塩、グリセロールポレイト脂肪酸エステル、ポリオキシエチレングリセロール脂肪酸エステル等を例示できる。

【0028】非イオン性活性剤としては、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリアルエーテル、ポリオキシエチレンオキシプロピレンブロックコポリマー、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビトール脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルアミン、フッ素系、シリコン系等の非イオン性活性剤が例示できる。

【0029】カチオン性活性剤としては、アルキルアミン塩、第4級アンモニウム塩、アルキルピリジニウム塩、アルキルイミダゾリウム塩等を例示できる。

【0030】両イオン性活性剤としては、アルキルベタイン、アルキルアミノオキサイド、ホスファジルコリン等が例示できる。

【0031】なお、本発明の記録液は、非浸透性のフィルム等への印字におけるインキの適度なひろがり、はじきの防止用として、式(2)で示されるシリコン化合物を用いることができる。このシリコン化合物は、フィルムでのインキの適度な広がりの調整を行うものであり、インクジェットのきれいなドットを構成できるようになり、光学読み取りが許容できる画像形成ができるため優位である。

【0032】本発明の記録液は、記録物とした時に識別しにくいものであるが、着色剤を用いて記録物を識別し易くすることも可能である。このため、一般の顔料や染料も化合物と一緒に用いることができる。しかしながら、蛍光特性を充分発揮させるため、記録液の3重量%以下、好ましくは2重量%以下の使用に止める必要がある。添加できる染料としては、油性染料、含金属染料、分散染料等が用いられる。これらの染料は、無機塩の除去された精製染料が好ましい。

【0033】記録液の製造については、蛍光材料、溶剤、樹脂、必要に応じて添加剤等を混合し攪拌して溶解

し、必要に応じて希釈、他の添加剤を混合する。混合攪拌は、通常の羽を用いた攪拌機による攪拌のほか、高速の分散機、乳化機等により行うこともできる。混合された溶解混合液は、希釈の前あるいは後で孔径3 μ 以下のフィルターにて十分濾過する。さらに好ましくは1.0 μ 以下のフィルターにて濾過する。フィルターの濾過に先立って、遠心分離による濾過を用いることもでき、これは、フィルターによる濾過における目詰まりを少なくし、フィルター交換が容易となる。

【0034】記録液は、記録装置の方式にもよるが粘度0.8~15cps(25℃)の液体として調整する。表面張力は20~60dyn/cmであることが好ましい。

【0035】本発明によるインキは、コンティニュアス方式のプリンターにおいて使用できる。コンティニュアス方式のプリンターにおいては、インキの吐出および回収による連続使用によりインキ中の溶剤が揮散し、インキの固形分が時間により濃縮される。このため、本発明にかかわるインキにおいては、インキ中の揮発成分を補充する希釈液を必要とする。

【0036】本発明にかかわる記録液においては、このような希釈液としては、水5~10重量部、n-プロピルアルコール95~70重量部、エタノール0~50重量部からなる希釈液が適している。

【0037】記録液の混合溶剤中からアルコール部分が揮発しやすいため、記録液組成中の溶剤成分と同様であり、揮発性の高い、アルコール分を記録液成分よりも多い組成として、樹脂および蛍光材の溶解性と粘度調整を行う。

【0038】本発明の記録液は、耐水性が著しく良好であるのでインクジェット用インキとして好適に用いられ、光学読み取りによるバリアブル情報の高速印字、バーコード形成、オフィスにおける書類の隠し文字、記号、ダンボールのマーキング、ナンバリング、バーコード等の認識しにくい記録物、セキュリティ機能を有する記録物の分野にて利用することができる。また、本発明の記録液による記録物は、蛍光増白剤等の染料を蛍光材料として含有する記録液から得られた記録物に比べ耐水性も良好であり、記録物の保存性の優位な特殊な画像を形成することができる。

【0039】

【実施例】以下、実施例に基づき本発明をさらに詳細に説明する。実施例中、部および%は、重量部および重量%をそれぞれ表す。

【0040】蛍光材料(1)、(2)の合成
酸化ユーロピウム3.6部、水10部中に過塩素酸(60%水溶液)12.8部を加え、室温にて30分攪拌した。この水溶液を4,4,4-トリフルオロ-1-(2-フラニル)-1,3-ブタンジオン16.5部、水酸化ナトリウム3.2部、水5部、アセトン250部の混

合液中に室温で滴下し 1 時間攪拌した。反応終了後、エバポレーターでアセトンを除き、生成した黄色のペースト状固体をエタノール 50 部で溶解し、攪拌下、水 300 部中に滴下した。析出した白色固体を濾別乾燥し蛍光材料 (1) を 15.5 部得た。この蛍光材料 (1) 10 部をエタノール 200 部に溶解し、臭化テトラ-*n*-ブチルアンモニウム 6 部を加え、室温で 1 時間攪拌し、その後、水 500 部を加え析出した固体を濾別、50℃にて減圧乾燥し 11.5 部の蛍光材料 (2) を得た。

【0041】蛍光材料 (3)、(4) の合成
酸化ユーロピウム 3.6 部、水 10 部中に過塩素酸 (60% 水溶液) 12.8 部を加え、室温にて 30 分攪拌した。この水溶液を 4, 4, 4-トリフルオロ-1-(2

蛍光材料 (1)	1.5 部
スチレン-アクリル樹脂 (酸価 230、Mw 3300)	15.0 部
<i>n</i> -プロピルアルコール	59.0 部
水	24.0 部
チオシアン酸ナトリウム	1.0 部
シリコン添加剤	0.05 部

原料は攪拌機にて 20 分溶解した後 0.80 μ のメンブランフィルターにて濾過し、粘度 6 c p s の記録液を得た。この記録液を日立製作所社製「日立 I J プリンター」に入れてポリスチレンの透明フィルムに記録を行った。

【0043】記録物は可視光下では識別できないが、紫外線を照射したところ赤色の発光 (615 nm 付近) が確認できた。記録液を記録面に水を垂らして記録液のにじみを調べたが、記録液のにじみ、流れ出しはなく充分

蛍光材料 (2)	1.5 部
スチレン-アクリル樹脂 (酸価 240、Mw 1600)	10.0 部
<i>n</i> -プロピルアルコール	59.0 部
エタノール	19.0 部
チオシアン酸ナトリウム	1.0 部
シリコン添加剤	0.05 部

原料は攪拌機にて 20 分溶解したのち 0.8 μ のメンブランフィルターにて濾過し、粘度 5.3 c p s の記録液を得た。

【0046】この記録液を日立製作所社製「日立 I J プリンター」に入れて普通紙に記録を行った。記録液の連続使用により記録液の粘度の増粘がみられたため、記録液の消費量に応じた希釈液 (3) の添加をおこなった。希釈液 (3) の添加は、インキの消費量の約 0.6 倍量を追加することで対応した。これにより、インキの粘度

ーフエニル) -1, 3-ブタンジオン 16.5 部、水酸化ナトリウム 3.2 部、水 5 部、アセトン 250 部の混合液中に室温で滴下し 1 時間攪拌した。反応終了後、エバポレーターでアセトンを除き、生成した黄色のペースト状固体をエタノール 50 部で溶解し、攪拌下、水 300 部中に滴下した。析出した白色固体を濾別乾燥し蛍光材料 (3) を 15.5 部得た。この蛍光材料 (3) 10 部をエタノール 200 部に溶解し、臭化テトラ-*n*-ブチルアンモニウム 6 部を加え、室温で 1 時間攪拌し、その後、水 500 部をくわえ析出した固体を濾別、50℃にて減圧乾燥し 11.5 部の蛍光材料 (4) を得た。

【実施例 1】下記の原料を混合し記録液を作製した。

【0042】

1.5 部
15.0 部
59.0 部
24.0 部
1.0 部
0.05 部

な耐水性を有していた。

【0044】記録液の連続使用したところインキの粘度の増粘がみられたため、記録液の消費量に応じた希釈液 (1) の添加をおこなった。この希釈液 (1) の添加は、記録液の消費量の約 0.6 倍量を追加することで対応した。これにより、記録液の粘度を印刷初期と同様に維持できた。

【実施例 2】下記の原料を混合し記録液を作製した。

【0045】

1.5 部
10.0 部
59.0 部
19.0 部
1.0 部
0.05 部

を印刷初期と同様に維持できた。記録物に紫外線を照射したところ、オレンジ色だった赤色の発光が確認できた。記録面に水を垂らしてインキのにじみを調べたが、インキのにじみ、流れ出しはなく充分な耐水性を有していた。

【実施例 3~6】表に記載する記録液を実施例 1 と同様の方法にて作成した。

【0047】

	式 (1) の X	式 (1) の Y
蛍光材料 (1)	フリル基	水
蛍光材料 (2)	フリル基	テトラブチルアンモニウム塩
蛍光材料 (3)	フェニル基	水
蛍光材料 (4)	フェニル基	テトラブチルアンモニウム塩
蛍光材料 (5)	チオニル基	テトラブチルアンモニウム塩
蛍光材料 (6)	ナフチル基	テトラブチルアンモニウム塩

11	12
樹脂(1)	スチレン-アクリル樹脂(酸価230、Mw3300)
樹脂(2)	α -メチルスチレン-スチレン-アクリル酸共重合体(酸価240、Mw1600)
樹脂(3)	スチレン-マレイン酸樹脂(酸価215、Mw3800)
樹脂(4)	α -メチルスチレン-スチレン-アクリル酸共重合体(酸価210、Mw4500)

【0048】

表1

記録液	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
蛍光材料(1)	1.5					
蛍光材料(2)		1.5				
蛍光材料(3)			1.5			
蛍光材料(4)				1.5		
蛍光材料(5)					1.5	
蛍光材料(6)						1.5
樹脂(1)	10					
樹脂(2)		10				10
樹脂(3)			10			
樹脂(4)					10	10
n-プロピルアルコール	54	59	59	59	45	45
エタノール	5	0	0	0	14	14
精製水	29	29	29	29	29	29
チオシアン酸Na	1	1	1	1	1	1
シリコン添加剤	0.05	0.05	0.05	0.05	0.05	0.05

【0049】希釈液

ターにてろ過して、希釈液を作成した。

表2の組成にて溶剤を混合し、0.8ミクロンのフィル

【0050】

表2

希釈液	(1)	(2)	(3)	(4)
n-プロピルアルコール	80	70	95	60
エタノール	10	20	0	30
精製水	10	10	5	10

(比較例)実施例の方法に準じて下記表3の記録液を試作し評価を行った。

【0051】

表3

比較記録液	(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)
蛍光材料(1)	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
樹脂(1)	10			10	15	
ポリビニルピロリドン		5	5			5
メチルエチルケトン	80					
n-プロピルアルコール	8				10	
エタノール		95	80	88	73	
エチレングリコールモノエチルエーテル						25
精製水			13			68
チオシアン酸Na	1	1	1	1	1	1
シリコン添加剤	0	0	0	0	0.05	0.05

【0052】

表4

実施例

粘度 表面張力 電導度 濾過性 耐水性 密着性 ドット形状 引火点

13					14				
1	4. 9	25. 5	1. 2	良	良	良	良	23℃	
2	5. 2	25. 4	1. 3	良	良	良	良	31℃	
3	5. 0	25. 3	1. 1	良	良	良	良	31℃	
4	5. 2	25. 8	1. 5	良	良	良	良	31℃	
5	4. 9	24. 8	1. 3	良	良	良	良	31℃	
6	4. 8	25. 4	1. 5	良	良	良	良	23℃	

【0053】

比較例

	粘度	表面張力	電導度	濾過性	耐水性	密着性	ドット形状	引火点
1	4. 1	23. 1	0. 8	良	良	良	不良	10℃以下
2	6. 3	22. 3	0. 7	良	べたつく	良	不良	13℃
3	6. 7	22. 5	1. 6	良	べたつく	良	不良	18℃
4	5. 0	22. 4	1. 2	良	良	良	不良	13℃
5	5. 3	23. 5	1. 2	良	良	良	良	14℃
6	7. 2	41. 5	1. 8	良	べたつく	良	良	60℃以上

【0054】濾過性 0. 80 μ メンブランフィルター (4. 5 cm ϕ) での減圧濾過時の濾過量が1 L以上。

耐水性 水に3分浸漬したときのインキのしみ、流れ出し。

密着性 メンデングテープ (スリーエム社製) による剥離テスト。

ドット形状 PSフィルム上でのドットの形状を顕微鏡にて確認した。

【0055】比較例1の記録液は、メチルエチルケトンの臭いが強烈である。引火点が低い。比較例2の記録液は、引火点が低く、樹脂による耐水性も弱い。比較例3の記録液は、水が一部用いられているが、ドットの形状

が不十分である。樹脂に基づく耐水性も弱い。比較例4の記録液は、溶剤がアルコールのみであり、また、ドットの形成も不十分である。比較例5の記録液は、溶剤がアルコールのみであり、引火点が低い。比較例6の記録液は、フィルム面での乾燥が著しく遅い。

【0056】

【発明の効果】本発明により、蛍光材料の溶解性に優れた吐出安定性の良い記録液を得ることができ、耐水性の良好な記録物を得ることができた。この記録物は、紙等の下地と識別しにくい記録を行うことが可能であり、また、紫外光により赤色の発光を生じるので特殊な記録物としてセンサーでの読み取り、隠し文字、セキュリティに関する印刷等に利用できる。

フロントページの続き

(51) Int. Cl.⁷

C 07 F 5/00

識別記号

F I

B 41 J 3/04

データベース (参考)

101 Y

Fターム (参考) 2C056 EA13 FC02

2H086 BA02 BA53 BA55 BA59 BA60

BA62

4H006 AA01 AB76

4H048 AA01 AB99 VA70

4J039 AD03 AD09 AD14 AE11 BC07

BC59 BE29 CA03 CA06 EA10

EA28 EA43 GA24